4/5/4 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008574655

WPI Acc No: 1991-078688/199111

XRAM Acc No: C91-033661

Stable compsns. of human B cell differentiation factor - contg. serum-derived proteins such as albumin or alpha 2-macroglobulin as solubilising or stabilising agent Patent Assignee: AJINOMOTO KK (AJIN )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Date Applicat No Kind Date Week JP 3027320 19910205 JP 89163088 19890626 199111 B

Priority Applications (No Type Date): JP 89163088 A 19890626

Abstract (Basic): JP 3027320 A

Stabilised pharmaceutical compsns. of human B cell differentiation (human BCDF) are suitable for admin. to animals and humans. Human BCDF in the compsns. contain an amino acid sequence contg. 200 residues. where Ala may be present. Human BCDF does not have sugar chains, and is made of procaryotes. Therapeutically effective amt. of human BCDF is dissolved or dispersed in insol. carrier medium contg. at least one solubilising or stabilising agent. The compsns. are in the form of lig. or a lypholisate. The solubilising or stabilising agent is one of the serum-derived proteins, such as albumin or alpha-macroglobulin.

USE/ADVANTAGE - The pharmaceutical compsns. having a therapeutically effective amt. of BCDF, which can differentiate matured B cells into antibody-producing cells, are useful as a stabilised pharmaceutical formulation suitable to administer to animals or humans.

In an example, recombinant DNA technique using E. coli produced natural human BCDF contg. the N-terminal Ala was employed. 50 micro-1 of 20% human serum albumin liq. (contg. Na 3.3mg/ml, Cl 3.1mg/ml, Na caprylate 2.659mg/ml, acetyltryptophane Na 4.2925m/ml) was added to 200 micro-l of the human BCDF (200 micro-g/ml PBS soln., specific activity 2.5 U/ng). The total amt. was made to 41 by adding saline and aseptically filtered through 0.22 micron Millipore filter. The filtrate (200 micro-1, contg. 2 micro-g human BCDF and 500 micro-g human serum albumin) was placed in a 15 x 33mm sterilised glass vial and lypholised at 30m toll and 10 deg.C. for 20 hrs.. The lypholisate retained 100 15% activity after storage for 7 months at under 20 deg.C.. (7pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: STABILISED; COMPOSITION; HUMAN; CELL; DIFFERENTIAL: FACTOR: CONTAIN; SERUM; DERIVATIVE; PROTEIN; ALBUMIN; ALPHA; MACRO; GLOBULIN; SOLUBLE; STABILISED; AGENT

Derwent Class: B04; C03; D16

International Patent Class (Additional): A61K-037/02; A61K-047/42

File Segment: CPI

(19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### 四公開特許公報(A) 平3-27320

@Int. C1. 3 A 61 K 37/02 47/42 識別記号

厅内整理番号

@公開 平成3年(1991)2月5日

8615-4C J

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全7頁)

会発明の名称

ヒトB細胞分化因子医薬組成物

@# 顧 平1-163088

明

29出 平1(1989)6月26日

の発 明 亚

大阪府富田林市中野3-5-1 忠 =

(7)発 阳 ш 耿

大阪府茨木市美穂ヶ丘19 由 紀 雄

ന244 野 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央 研究所内 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

の出 頭 味の素株式会社

東京都中央区京橋1丁目5番8号

の出 頭 忠

大阪府富田林市中野3-5-1

1. 発明の名称

ヒトB細胞分化因子医薬組成物

2. 特許請求の範囲

動物又はヒトへの投与のために適切なヒト B細胞分化因子(以下ヒトBCDFとしるす)を安定 化させた医薬組成物。

 とトBCDFが下記のアミノ酸配列(1)を右 するものである請求項(1)記載の組成物。

アミノ酸配列 (I):

Pro Val Pro Pro Gly Glu Aap Ser Lys Asp Val Ala Ala Pro His Arg Gin Pro Leu Thr Ser Ser Glu Arg lie Asp Lys Gin lie Arg Thr lie Leu Asp Gly lie Ser Ala Leu Arg Lys Glu Thr Cys Asn Lys Ser Asn Net Cys Glu Ser Ser Lys Glu Ala Leu Ala Glu Asn Asn Leu Asn Leu Pro Lys Het Ala Glu Lys Asp Gly Cys Phe Gln Ser Gly Phe Asn Glu Glu Thr Cys Leu Val Lys lle Ile Thr Gly Leu Leu Glu Phe Glu Val Tyr Leu Glu Tyr Leu Gin Asn Arg Phe Glu Ser Ser Glu Glu

Gin Ala Arg Ala Val Gin Het Ser Thr Lys Val Leu lie Gin Phe Leu Gin Lys Lys Ala Lys Asn Leu Asp Ala 11e Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr Asn Ala Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gln Ala Gln Asn Gln Trp Leu Gln Asp Met Thr Thr His Leu lle Leu Arg Ser Phe Lys Glu Phe Leu Glo Ser Ser Lee Arg Ala Lee Arg Gin Het

ヒトBCDPが下記のアミノ酸配列(II)を有 するものである請求項(1)記載の組成物。

アミノ酸配列(II):

Ala Pro Val Pro Pro Gly Glu Asp Ser Lys Asp Val Ala Ala Pro His Arg Gln Pro Leu Thr Ser Ser Glu Arg lie Asp Lys Gin lie Arg Tyr lie Leu Asp Gly 11e Ser Ala Leu Arg Lys Glu Thr Cys Asn Lys Ser Asn Het Cys Glu Ser Ser Lys Glu Ala Leu Ale Glu Asn Asn Leu Asn Leu Pro Lys Het Ala Glu Lys Asp Gly Cys Phe Gln Ser Gly Phe Asn Glu Gln Thr Cys Leu Val Lys 11e lle Thr Cys Leu Leu Glu Phe Gle Val Tyr Leu

Glu Tyr Leu Gln Asn Arg Phe Glu Ser Ser Glu

Giv Gin Ala Arg Ala Val Gin Met Ser Thr Lys Val Lew Ile Gin Phe Lew Gin Lys Lys Ala Lys Asa Lew Asp Ala Ile Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr Asa Ala Ser Lew Lew Thr Lys Lew Gin Ala Gin Asa Gin Trp Lew Gin Asp Met Thr Thr His Lew Ile Lew Arg Ser Phe Lys Giw Phe Lew Gin Ser Ser Lew Arg Ala Lew Arg Gin Met

- 4. ヒトBCDPが糖鎖を有さないものである請求 項(1)記載の組成物。
- 5. ヒトBCDPが原核生物で作られたものである 請求項(1)記載の組成物。
- 6. 少なくとも一種の可溶化剤又は安定剤を含有する不溶性キャリヤー培地中に溶解又は分散されたにトBCDFの治療学的に有効な量を含んで成る請求項(1)記載の組成物。
- 7. 液体形又は凍結乾燥形のいずれかである線 求項(1)又は(6)記載の組成物。
- 8. 可溶化剂又は安定剤として血清由来蛋白質
- を用いることを特徴とする請求項(6)記載の組成物。 9. 血液由来蛋白質としてアルブミンを用いる

ことを特徴とする請求項(8)項記載の組成物。

- 10. 血清由来蛋白質としてα: -マクログロブリンを用いることを特徴とする請求項(8)項記載の組成物。
- 3.発明の詳細な説明 [産業トの利用分野]

本発明は医薬組成物に関する。より詳細に記す と、本発明はヒトBCDFの治療学的に有効な量を含 んで成る医薬組成物に関する。

【従来の技術】

ヒト及びマウスにおいて成熟B細胞を抗体産生 細胞へ分化させる因子をB細胞分化因子(BCDF) と総称する。

ヒトの体内においてこのような重要な作用を有するヒトBCDFについて、本発明者等は研究を重ね そのDBA 配列、及びアミノ酸配列を決定(特問昭 63-42688 - 63-56231 ) し、大場間によるヒト BCDFの生産に成功している(特開昭63-157996)。

またヒトBCDPが感染症及び癌の治療に有効な免疫療法剤となる事(特別平1-63524)、骨骼移植

療法の有効な支持剤となる事(特膜昭63-310578)、 ワクチン効果増強剤となる事(特膜昭63-183083)、 及び血小板減少症治療剤となる事(特階平1-6954) も見い出している。

これらの明相書中で製剤法についても一部首及 している。

しかしながら、臨床的用途のためにより十分に 純粋であり、かつより長期間にわたり安定なBCDP を含有する製剤は未だ知られていない。

(発明が解決しようとする課題)

そこで本発明の目的は従来のものより有益な、 動物又はヒトへの投与のために適切なヒトBCDPを 安定化させた医薬組成物の提供である。 (課題を解決するための手段)

本発明者等は上記課題を解決するために裁定研究を重ねた結果、ヒト血律アルプミン及び安定 対 を含有したリン酸酸街生理 女塩水 溶解させた BCDFが十分に純粋であり、長期間安定である事を 見出し、本発明を完成した。すなわち、本発明は ヒト8CDFの医薬組成物である。

本発明に係るヒトBCDFは例えば特別図63-42688. 63-56291及び特別図62-289007 号公報に示される ような、下記のアミノ設配列(|) 又は(||) を 有する。

アミノ酸配列(1):

Pro Val Pro Pro Cly Clu Aap Ser Lya Aap Val Ala Ala Pro Ria Arg Cla Pro Leu Thr Ser Ser Glu Arg Ile Aap Lya Gla Ile Arg Thr Ile Leu Aap Gly Ile Ser Ala Leu Arg Lya Glu Thr Cya Aan Lya Ser Aan Met Cya Glu Ser Ser Lya Glu Ala Leu Ala Glu Aan Aan Leu Aan Leu Pre Lya Met Ala Glu Lya Aap Gly Cya Phe Gla Ser Gly Phe Asa Giu Gis The Cys Lee Val Lys IIe 11e
The Giy Lee Lee Gie Phe Gie Val Tyr Lee Giu
Tyr Lee Gin Asa Arg Phe Gie Sar Ser Giu Giu
Gin Ala Arg Ala Val Gin Het Ser Thr Lys Val
Lee IIe Gin Phe Lee Gin Lys Lys Ala Lys Asa
Lee Asp Ala 11e Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr
Asan Ala Ser Lee Lee Thr Lys Lee Gin Ala Gin
Asan Gin Trp Lee Gin Asp Met Thr Thr His Lee
Iie Lee Arg Sar Phe Lys Gin Phe Lee Gin Ser
Ser Lee Arg Ala Lee Arg Gin Met

### 又は

# アミノ酸配列(Ⅱ):

Ala Pro Val Pro Pro Gly Glu Asp Ser Lys Asp Val Ala, Ala Pro His Arg Gla Pro Lee Thr Ser Ser Glu Arg Ile Asp Lys Gla Ile Arg Tyr Ile Lee Asp Gly Ile Ser Ala Lee Arg Lys Glu Thr Cys Asa Lys Ser Asa Met Cys Glu Ser Ser Lys Glu Ala Lee Ala Glu Asa Asa Lee Asa Lee Pro Lys Het Ala Glu Lys Asp Gly Cys Pho Gla Ser Gly Pho Asa Glu Gla Thr Cys Lee Val Lys Ile Ile Thr Cys Leu Leu Glu Phe Gle Val Tyr Leu Glu Tyr Leu Glu Asa Arg Phe Glu Ser Ser Glu Glu Gla Ala Arg Ala Val Glu Met Ser Thr Lys Val Leu lle Gla Phe Leu Gla Lys Lys Ala Lys Asa Leu Asp Ala lle Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr Asa Ala Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gla Ala Gla-Asa Gla Trp Leu Gla Asp Met Thr Thr His Leu Ile Leu Arg Ser Phe Lys Glu Phe Leu Gla Ser Ser Leu Arg Ala Leu Arg Gla Met

アミノ酸配列(I) は天然型ヒトBCDFであり、ア ミノ酸配列(II) は天然型ヒトBCDFのN末端に Ala が1つ付加されたボリベプチド(以下ヒト Ala-BCDFと記す)である。しかし、未発明で用い るヒトBCDFに必ずしも上記アミノ酸配列(I) は(I)で示される構造をとる必要はない。

即ち、天然型ヒトBCDFのN末端及び/又はC末端より1個もしくは複数個、メチオニン等のアミノ酸が付加された構造を有するもの、天然型と取るEDFの構造中の1個もしくは複数個のアミノ酸に置換された構造を有するものも、

ヒトBCDF活性を有する限り本発明のヒトBCDFとして用いることができる。好ましくは天然型ヒト BCDF又はヒトAlla-BCDFを用いるのがよい。本発明 に係るヒトBCDFの合量は当該医薬組成物中0,0001 ~100 重量%、好ましくは0.1~1.0 重量%であっ

治療学的に有効なヒト8CDFの投与量は $0.001~\mu_{\rm g}$ / $\kappa_{\rm w}\sim1000~\mu_{\rm g}$ / $\kappa_{\rm w}$ 、好ましくは $0.01~\mu_{\rm g}$ / $\kappa_{\rm w}\sim500~\mu_{\rm g}$ / $\kappa_{\rm w}\sim250$  $\mu_{\rm g}$ +メ $\kappa_{\rm w}\sim250$  $\mu_{\rm g}$ +メ $\kappa_{\rm w}\sim250$  $\mu_{\rm g}$ +メ $\kappa_{\rm w}\sim250$  $\mu_{\rm g}$ + が $\kappa_{\rm w}\sim250$  $\mu_{\rm g}$ +  $\kappa_{\rm w}\sim250$  $\mu_{\rm g}$ 

更に本発明の医薬組成物にはヒトBCDF以外に、助剤としてレンチナンあるいはヒトBCDF以外のサイトカイン、例えば、1L-3、1L-1、1L-4、1L-5、G-CSF、GH-CSF、EFD 及びHeg-CSFを1 機類以上含有させでもよい。

これらの助剤の添加量は特に限定しないが、ヒ トBCDFを100とした場合にそれぞれ0.0001~ 200000重量%添加すればよい。

くり返し述べるが、ヒトBCDFの治療学的有効量

及びこれら助剤の添加量は決して上述の値に限定 されるものでなく、症状、患者の年令等により適 宜決定すればよい。

さて、本発明に用いるヒトBCDFはヒトT相陀、 B相腔、触性学和陀等より展知の方法(Proc. N Mail. Acad. Sci. USA, 32, 5490 (1985)により 住産、積軽したものでも大縁頭。 酵果、サル相陀 (COS細胞)、ハムスター、相面など適当な宿主 にヒトBCDFをコードする遺伝子を適当なベクター を用いて形質転換された株を培養することにより 生産、更には精製したヒトBCDFを用いてもよい。 またヒトの血液・尿等より精製したものでも良

い。 精製法としては高速液体クロマトグラフィー、 ゲル炉過、等電点電気味動等を用いることができ る。また特觀関62-263631及び特別駅63-53828に 壬ャエ-ム女方法で枯ヒト860F版体を用いる革もで

4 Z

なお、これらの製造法の詳細については特開昭 61-115024 、特開昭63-42688、特開昭63-56291号 公報及び特別昭63-157996 を参考にされたい。

両、念の為に含な対象をあった場面等の原核生物から作数である。 のもれたものは対象を有しないのマッと酸シークエンサーをものというが設定した。 サルルにしたものを用い、というというでは、サルルにしたものを用い、というというでは、サルルといるのでは、サールの

本発明の特徴はヒトBCDF活性を有する物質を動 物又はヒトへの投与の為に安定化された医薬組成 物であり、以下にその技術を説明する。

本発明の医薬組成物は少なくとも一種以上の可 溶化剤又は安定剤等の不活性キャリアー培造中に ヒトBCDPを単独又はIL-3等の助剤と組み合せて溶 解又は分散させたものである。

前記可溶化剤あるいは安定剤の活加量はヒト BCDFを100とした場合にそれぞれ0,0001~ 1000000 重量%が好ましいが、特にこの範囲に限 定されるものではない。

本発明の医薬組成物は液体のままでも良く、ま

さらに安定料として塩化ナトリウムの他にリン 献ナトリウム、リン酸カリウムカブリル酸ナトリ ウム、アセチルトリプトファンナトリウム等の無 蝦塩を活加してもかまわない。これらの添加は本 駅電組成物の等強性を保持する、あるいはpllを安 定させる事等の効果を示す。

さらにこれら以外の可溶化剤あるいは安定剤と しては、例えば非イオン界面溶性剤 [ (オクチル フェノ・キシボリエトキシエクノール化合物 (商権 & Triton 第305 , Triton #405 等)、ポリエチ レングリコールモノステアレート化合物 (商権名 'Rapeg 4000(HS)、等)、ポリオキシエチレンソル

た真空凍結乾燥等の方法で凍結乾燥形にしたものでも良い。保存温度は37で以下が望ましく、より望ましくは4でまたは-20であるが、それ以上もしくはそれ以下でもかまわない。上記温度で本医選組成物中のヒトBCDFは少なくとも6カ月以上生物活性を有し、安定である。

本医薬組成物は、注射用蒸留水、注射用生理会 塩水等に溶解して投与すれば良い。液体形におい てはそのまま投与しても良い。

投与方法は静脈内注射を用いても良いし、筋肉 内注射、皮下注射で用いても良い。また点滴静注 等の徐放的連続投与法を用いても良い。

本医薬組成物か合有するエンドトキシン量は
0.03~0.13エンドトキシン単位
(18U) / ロセト
ECDF以下である。 無終投与資品は日本薬局は射用
水のエンドトキシン連合値の、258U/aを及びりサ
半発熱限界量0.5 8U/aをで回るものである。
エンドトキンン量は市販売をキット、例えばパイ
ロディック (フナコン裏品製)またはトギャン
ラーシステム (生化学工業製)を用いて

# 特問平3-27320(5)

すすれば良い。

かお、RCNF法件は例えば特間照63-42688に示し た方法により測定可能である。以下本発明を実施 例に従って説明する。

(実施例1、ヒトBCDP医薬組成物の作製)

組み換えDNA 技術を用いて大腸菌で生産した後 に単離したヒトBCDFを本実施例では用いた。本実 施例で用いたヒトBCDPは前述のアミノ酸配列(表 かりを使動した。 服力 天然型のヒトBCDFのN末端にAla が1個 加された構造を有する。尚、大腸菌の生産につい ては特開図63-157996 号公報を参照されたい。 さて、このヒトBCDF製品 (200 # 8/=2· PBS 溶液、比活性2.5 U/ng) 2 0 0 μ l に 2 0 %ヒト血清アルプミン液(ナトリウム3.3 mg/ml. 塩素3.1g/mℓ.カプリル酸ナトリウム2.659 ox/el、アセチルトリプトファンナトリウム 4.2925 88/m 2 含有) 50 μ 2 を添加、生理食塩

水にて全量 4 mg & とし、ミリポア社0.22 μ m フィ

ルターにて無奈辺遇した。本溶液200μℓ(ヒ

トBCDF2μg、ヒト血清アルブミン500μg含

有)を乾熱滅菌したガラスパイアル(日電理化硝 子、15×33mm)に入れ、-80℃にて凍結後、 30 m toll、10℃の条件で20時間真空凍結乾 協した。また一部は凍結乾燥せず液体のまま保存 1. 1.

製造直後に上紀パイアルを注射用蒸留水にて溶 解し、ヒトBCDF活性を昭63-42688の方法に従い測 定したところ、活性は100±0%保持されてい た。またー20℃、4℃、20℃及び37℃で保 存し、1ヵ月後及び7ヵ月後に同様の方法で活性 を測定したところ、37℃保存では56±4% (1カ月後)、40%±5%(7カ月後)に活性 は低下したが、20℃以下では100±15%の 活性を保持していた。また液体のままで−8.0℃、 - 20℃及び4℃で保存した標品も6カ月後でも 作成時の活性を保持していた。

(効果)

本発明の、ヒトBCDPの治療学的に有効な量を含 んで成る医薬組成物は動物又はヒトへの投与のた めに適切な安定した医薬組成物として有用である。

# 光神 正 4

適

特许疗品官

1 単性の表示

平成1年特許額第163088号 2:免明の名称

E F B 細胞分化因子医薬組成物 3.独正をする者

事件との関係 特許出單人 東京郭中央区京精一丁目5套8号 (# M

東京 (03) 297-8653 書 (代表) \* \* \* \* 名称 (006)14 Ø 代表者

4. 油正指令の日付 5.装正により増加する発明の数

++ 明雑書の「発明の詳細な説明」の概 6. 袖正の対象

7. 雑正の内容 (1) 明知書9頁10行目「μεκε」とあるのを「με

/ K g j とする。 (2) 明細書.1 5 頁 9 行目から 1 0 行目 ( 矢.慈慧のヒト)の DFの N 末端にAlaが 1 掘付加された構造を有する。J のお親を削除する。

手統補正書

平成2年 7 A 2 日

特許庁長官 吉 田 文 段 殿 事件の表示 平成1年特許関第163088号

2. 発明の名称 ヒトB細胞分化因子医薬組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

東京都中央区京橋一丁目5番8号

取締役計長 4. 補正指令の日付

tc 1. 5. 補正により増加する発明の数

6. 雑正の対象 明細書の特許請求の範囲及び発 明の詳細な説明の機

7. 補正の内容

特許請求の範囲を別紙のとおり補正する。 (2) 明細書第7頁12行目~第8頁9行目の 「アミノ酸配列 (目) 」を以下のように訂正する。





### 7ミノ酸配列 (II):

Ala Pro Val Pro Pro Gly Glu Asp Ser Lys Asp Val Ala Ala Pro His Arg Glo Pro Leu Thr Ser Ser Glu Arg Ile Asp Lys Gln Ile Arg Tyr Ile Leu Asp Gly lie Ser Ala Leu Arg Lys Glu Thr Cys Asn Lys Ser Asn Met Cys Glu Ser Ser Lys Glu Ala Leu Ala Glu Asn Asn Leu Asn Leu Pro Lys Met Ala Glu Lys Asp Gly Cys Phe Glu Ser Gly Phe Asn Glu Gln Thr Cys Leu Val Lys 11e lie Thr Cys Leu Leu Glu Phe Glu Val Tyr Leu Glu Tyr Leu Gly Asn Arg Phe Glu Ser Ser Glu Glu Gln Ala Arg Ala Val Glu Het Ser Thr Lys Val Leu Ile Gin Phe Leu Gin Lya Lya Ale Lya Asa Leu Asp Ala Ile Thr Thr Pro Asp Pro Thr Thr Asn Ala Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gln Ala Gin Aso Gin Trp Leu Gin Asp Net Thr Thr Hia Leu lie Leu Arg Ser Phe Lys Gin Phe Leu Gin

別 紙

### 2. 特許請求の範囲

- 1. 動物又はヒトへの投与のために適切なヒト B相胞分化因子(以下ヒトBCDFとしるす)を安定 化させた医薬組成物。
- 2. ヒトBCDFが下記のアミノ酸配列 (1) を有 するものである鯖求項(1)配蔵の組成物。

## アミノ酸配列 (I):

Pro Val Pro Pro Gly Glu App Ser Lya Asp Val Ala Ala Pro Bia Arg Gla Pro Leu Thr Ser Ser Gla Arg Gly Gla Arg Leu Thr Ser Ser Lya Gla Arg Lya Gla The Cay Asp Gly 11e Ser Ala Leu Arg Lya Gla Thr Cay Asa Lya Ser Asa Met Caya Gla Ser Ser Lya Gla Ala Leu Ala Gla La Asa Leu Asa Leu Asa Leu Pro Lya Hat Ala Gla Lya Asp Gly Cya Phe Gla Ser Gly Phe Asa Gla Gla Thr Cya Leu Val Lya ile lie Thr Gly Leu Leu Gla Phe Glu Val Tyr Leu Gla Tyr Leu Gla Asa Arg Phe Glu Ser Ser Gly Gly Leu Leu Gla Asa Arg Phe Glu Ser Ser Gly Gua Gla Ala Arg Ala Val Gla Met Ser Thr Lya Val Gla Ala Arg Ala Val Gla Met Ser Thr Lya Val Gla Ala Arg Ala Val Gla Met Ser Thr Lya Val Gla Ala Arg Ala Val Gla Met Ser Thr Lya Val

Leu lie Gia Phe Leu Gia Lya Lya Aia Lya Aaa Leu Aap Ala lie Thr Thr Pro Aap Pro Thr Thr Aan Ala Ser Lee Leu Thr Lya Leu Gia Ala Gia Aaa Gia Trp Leu Gia Aap Net Thr Thr Bla Leu Ile Leu Arg Ser Phe Lya Giu Phe Leu Gia Ser Ser Leu Arg Ala Leu Arg Gia Net

Ser Ser Leu Arz Ala Leu Arz Gle Met

3. ヒトBCDFが下記のアミノ酸配列(II)を有するものである請求項(I)記載の組成物。

### アミノ散配列 (II):

Ala Pro Val Pro Pro City Giu Aap Ser Lya Aap Val Ala Ala Pro Bla Arg Gin Pro Lee Thr Ser Ser Giu Arg lie Aap Lya Gin Ile Arg Tyr lie Leu Aap Giy lie Ser Ala Leu Arg Lya Giu Thr Cya Aan Lya Ser Aan Mei Cya Giu Ser Ser Lya Giu Ala Leu Ala Giu Aan Aan Leu Aan Leu Pro Lya Met Ala Giu Lya Aap Giy Cya Phe Cin Ser Giy Phe Aan Giu Gin Thr Cya Leu Val Lya Ite Ile Thr Cya Leu Giu Tyr L

Val Lee lie Cin Phe Lee Gin Lys Lys Ain Lys Ann Lee Ann Ain lie Thr Thr Pro Ann Pro Thr Thr Ann Ain Ser Lee Lee Thr Lys Lee Gin Ain Gin Ann Gin Try Lee Gin Ann Met Thr Thr Hin Lee lie Lee Arg Ser Phe Lys Giu Phe Lee Gin Ser Ser Lee Arg Ain Lee Arg Gin Met

- 4. ヒトBCDFが雑銭を有さないものである緯求 項()記載の組成物。
- 5. ヒトBCDFが原核生物で作られたものである 繍求項(1)記載の組成物。
- 6. 少なくとも一種の可溶化剤又は安定剤を含有する不溶性キャリヤー増地中に溶解又は分散されたヒトBCDFの治療学的に有効な量を含んで成る 構束項()配数の認成物。
- 7. 液体形又は凍結乾燥形のいずれかである欝 求項(I) 又は(6) 記載の組成物。
- 8. 可溶化剤又は安定剤として血清由来蛋白質 を用いることを特徴とする請求項份記載の組成物。
- 9. 血清由来蛋白質としてアルブミンを用いることを特徴とする請求項®項記載の組成物。

10. 血清由来蛋白質としてα, ーマクログロブ リンを用いることを特徴とする請求項®項記載の 組成物。